

LM

feel the  
difference

# LMProPower AirLED



MANUALE D'USO

**Il presente manuale è valido per:**

LM-ProPower 100722

LM-ProPower 100732

LM-ProPower 100722us

LM-ProPower 100732us

LM-ProPower 100722jp

LM-ProPower 100722jp

**Importante!**

Leggere attentamente il presente manuale prima di utilizzare il prodotto.

**Come leggere il manuale**

Ciascun capitolo inizia con una sezione di istruzioni generali, seguita da ulteriori sezioni con informazioni aggiuntive. Leggere prima la sezione generale e poi passare a quella relativa al prodotto specifico.

In caso di dubbi sul contenuto del presente manuale, rivolgersi a LM-Instruments Oy.

**Produttore, Marketing e Vendite**

LM-Instruments Oy

PL 88 (Norrbyn rantatie 8)

FI-21601 Parainen. Finlandia

Telefono : +358 2 4546 400

Fax +358 2 4546 444

E-Mail [info@lm-dental.com](mailto:info@lm-dental.com)

Internet [www.lm-dental.com](http://www.lm-dental.com)

**Copyright**

Copyright 2014 LM-Instruments Oy. Tutti i diritti riservati. Il contenuto del presente manuale può essere modificato senza preavviso. È vietata la riproduzione di qualsiasi parte del presente manuale, in qualsivoglia forma e con qualsiasi mezzo, senza il permesso scritto di LM-Instruments Oy.

# Indice

<b>Sicurezza .....</b>	<b>5</b>
<b>1 Disimballaggio .....</b>	<b>7</b>
1.1 Contenuto generale della confezione .....	7
1.2 Contenuto dei kit di inizio .....	8
<b>2 Descrizione dispositivo .....</b>	<b>9</b>
2.1 Descrizione generale .....	9
2.2 Pannello di controllo.....	10
2.3 Comando a pedale .....	11
2.4 Bottiglia farmaco .....	12
2.5 Lucidatore AirLED .....	12
2.6 Simboli sul dispositivo .....	13
<b>3 Installazione .....</b>	<b>14</b>
3.1 Istruzioni generali di installazione .....	14
3.2 Versione per acqua del rubinetto .....	15
3.3 Istruzioni generali di installazione, continua .....	15
<b>4 Istruzioni di funzionamento .....</b>	<b>16</b>
4.1 Generale .....	16
<b>5 Pulizia e manutenzione .....</b>	<b>19</b>
5.1 Procedura generale di pulizia .....	19
5.2 Procedura di pulizia consigliata .....	20
5.3 Manutenzione .....	21
<b>6 Risoluzione problemi AirLED.....</b>	<b>22</b>
<b>7 Dati tecnici .....</b>	<b>25</b>
<b>8 Garanzia e dichiarazione di conformità .....</b>	<b>27</b>
8.1 Garanzia .....	27
8.2 Dichiarazione di conformità .....	28
8.3 Normativa EMC .....	29



# Sicurezza

## Destinazione d'uso

Il presente lucidatore AirLED è stato progettato per uso dentistico. È stato concepito per la rimozione della placca, la pulizia dei denti scoloriti e altri interventi odontoiatrici nei quali si applica la lucidatura ad aria. L'unità deve essere utilizzata solo da dentisti professionisti formati per l'uso corretto di dispositivi di lucidatura. Non utilizzare per applicazioni per le quali non è stato destinato. Nel caso di dubbi sull'applicazione, rivolgersi al rivenditore locale o luogo d'acquisto.

## Requisiti generali

La riparazione del prodotto deve essere eseguita solo da personale autorizzato.

Il prodotto deve essere collegato a fonti di elettricità, acqua e aria compressa che rispondano ai requisiti specificati nella sezione **Dati tecnici** a pagina 25.

Il prodotto richiede l'osservanza di precauzioni speciali stabilite dalla normativa EMC (Compatibilità Elettromagnetica) e deve essere installato e messo in funzione in base alle informazioni EMC fornite a pagina 29. I dispositivi portatili e mobili di comunicazione RF (Radio frequenza) possono influire sul funzionamento del prodotto.

## Precauzioni generali

- Se il tubo del manipolo è danneggiato o usurato, dovrà essere immediatamente sostituito per evitare di esporre l'operatore o il paziente a rischio elettrico.
- Utilizzare l'imballaggio originale per restituire il dispositivo per la riparazione.

## Avvertenze

Il prodotto non va utilizzato in prossimità o sovrapposto ad altra attrezzatura.

Se fosse necessario utilizzarlo in prossimità o sovrapposto ad altra attrezzatura, si dovrà verificare che il prodotto funzioni in modo normale nella configurazione in cui verrà utilizzato.

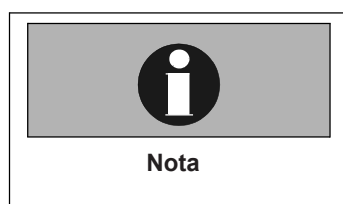
## Avvisi di sicurezza nel presente manuale



*Avvertenza* indica una situazione potenzialmente pericolosa. La mancata osservanza può portare a morte o lesioni.



*Attenzione* indica una situazione potenzialmente dannosa. La mancata osservanza può danneggiare il dispositivo.



*Nota* indica una situazione nella quale deve essere prestata particolare attenzione.

# 1 Disimballaggio



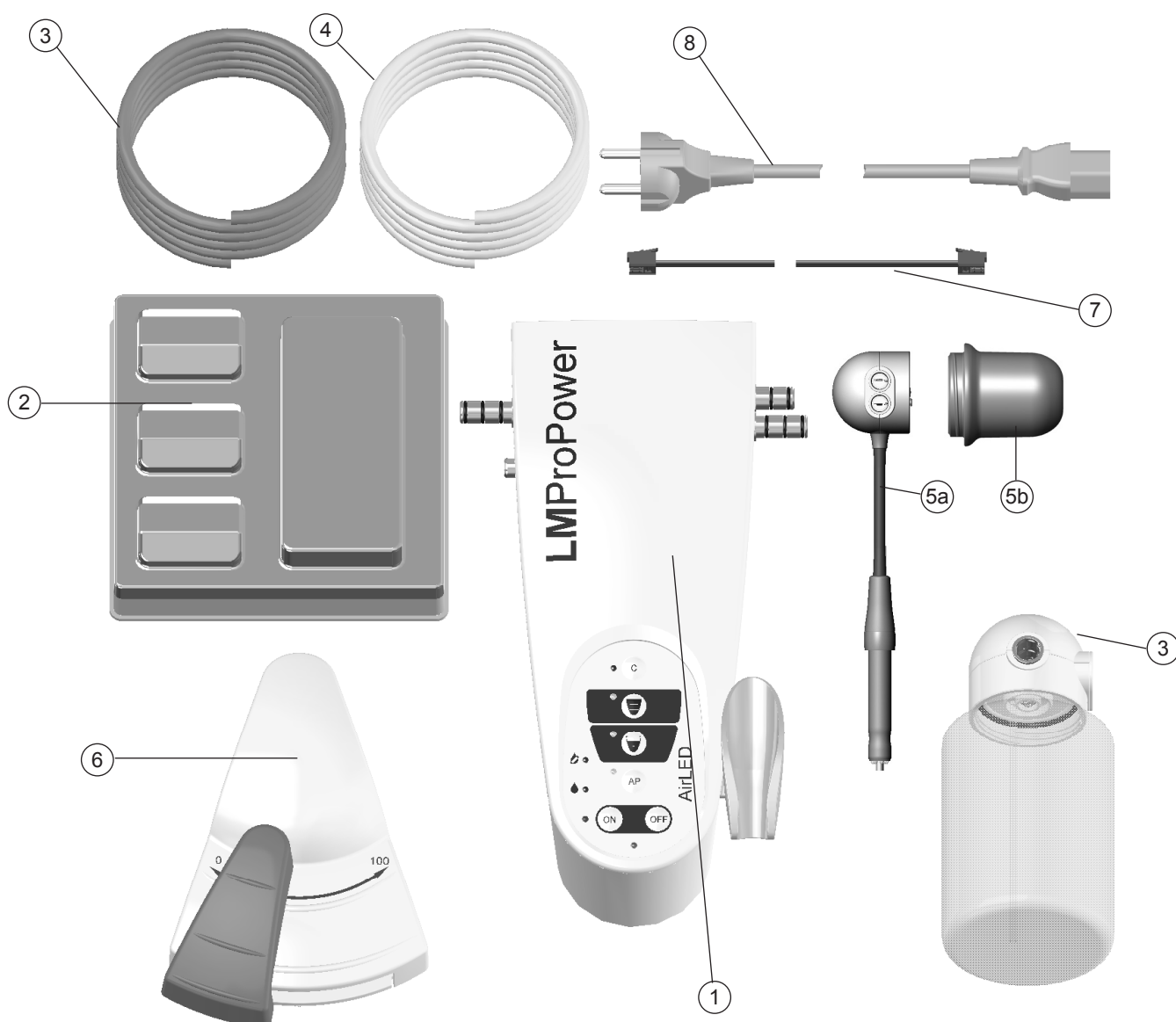
## Nota

Questo capitolo descrive gli elementi compresi nella confezione e può essere utilizzato come checklist durante il disimballaggio. Qualora ne mancasse qualcuno, rivolgersi al proprio centro d'acquisto. Per una descrizione delle caratteristiche dell'apparecchio, leggere la sezione Descrizione del dispositivo a pagina 9.

Disimballare con cura l'unità LM-ProPower AirLED e verificare la presenza di tutti gli accessori ed i componenti in base all'elenco del contenuto sottostante:

## 1.1 Contenuto generale della confezione

1. Unità LM-ProPower AirLED
2. Kit di inizio lucidatore (vedi sezione 1.2 )
3. Bottiglia farmaco 500 ml o tubo acqua 6 mm (1/4")
4. Tubo aria 6 mm (1/4")
- 5a. Tubo AirLED
- 5b. Contenitore polvere
6. Comando a pedale
7. Cavo pedale
8. Cavo di alimentazione



## 1.2 Contenuto dei kit di inizio

### Contenuto kit di inizio del lucidatore AirLED

1 x Ugelli lucidatore  
2 x ErgoGrip



Universale



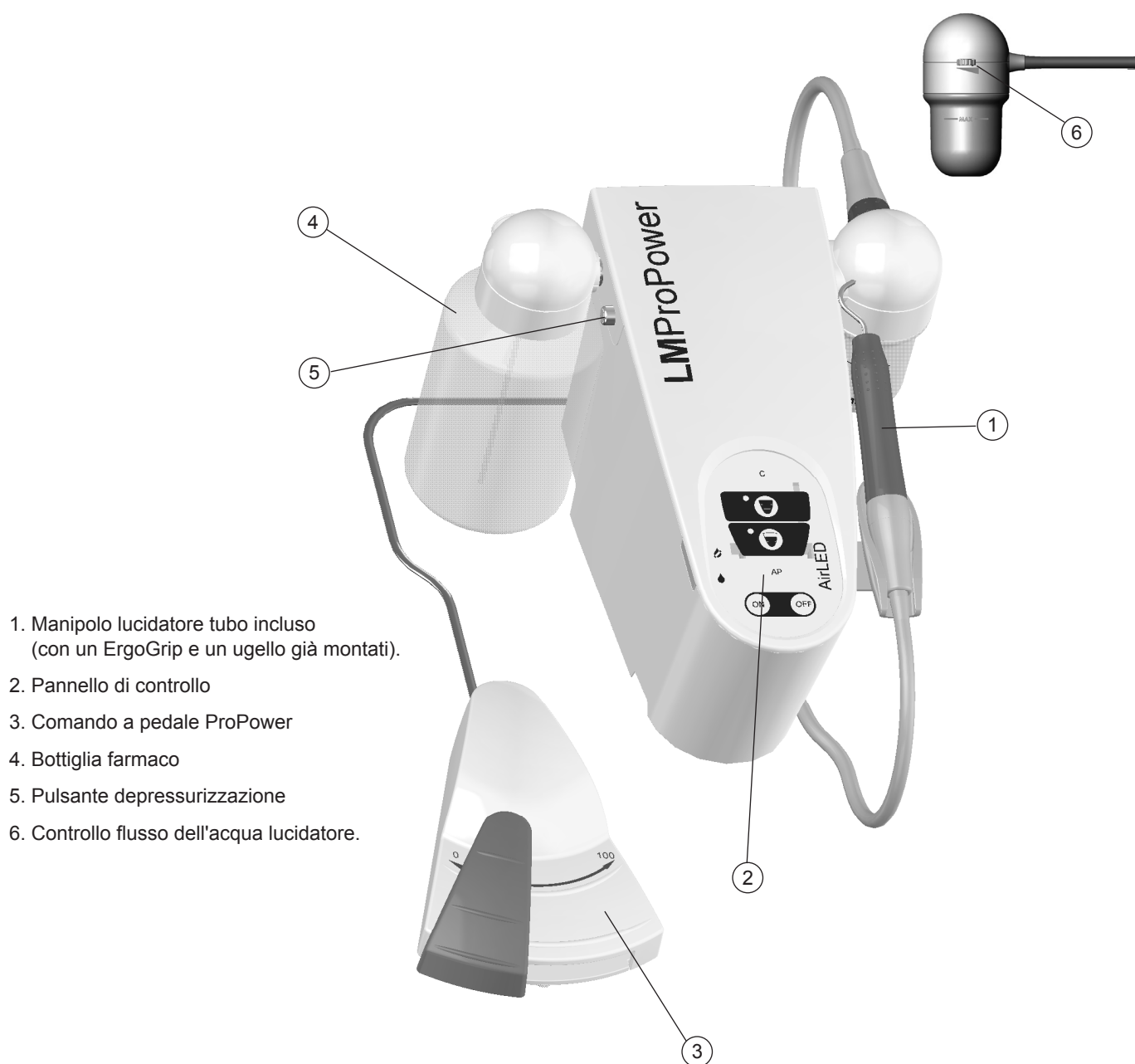
## 2 Descrizione dispositivo

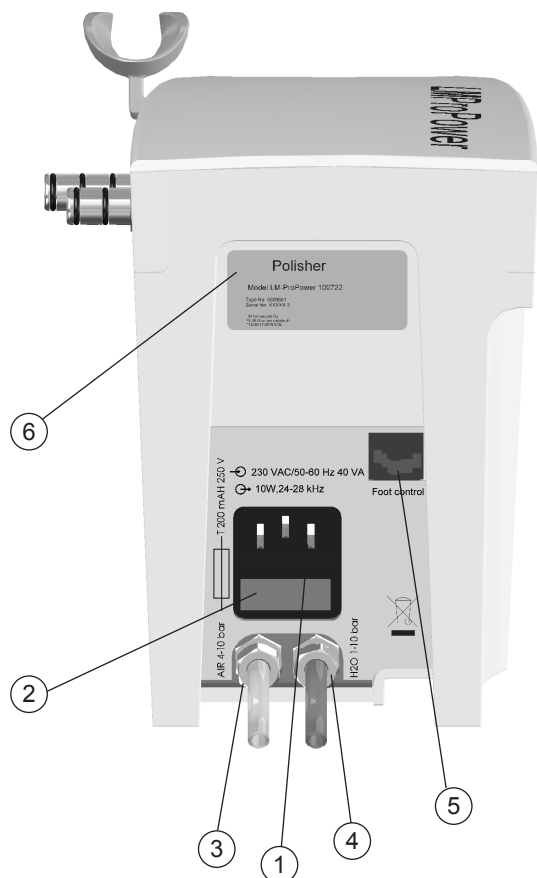
### 2.1 Descrizione generale

LM-ProPower AirLED è un efficace lucidatore ad aria versatile ed ergonomico.

Il dispositivo è dotato di luce LED che permette una visibilità ottimale per la diagnostica e la rimozione di macchie e scolorimento.

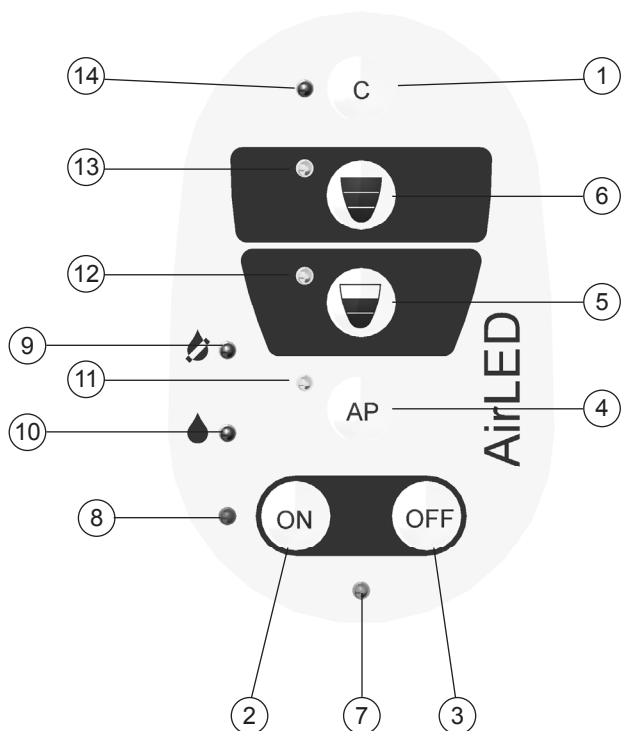
I manipoli dal design ergonomico ErgoGrip con morbide impugnature in silicone offrono all'utente una presa confortevole e rilassata, oltre a un'eccellente sensibilità.





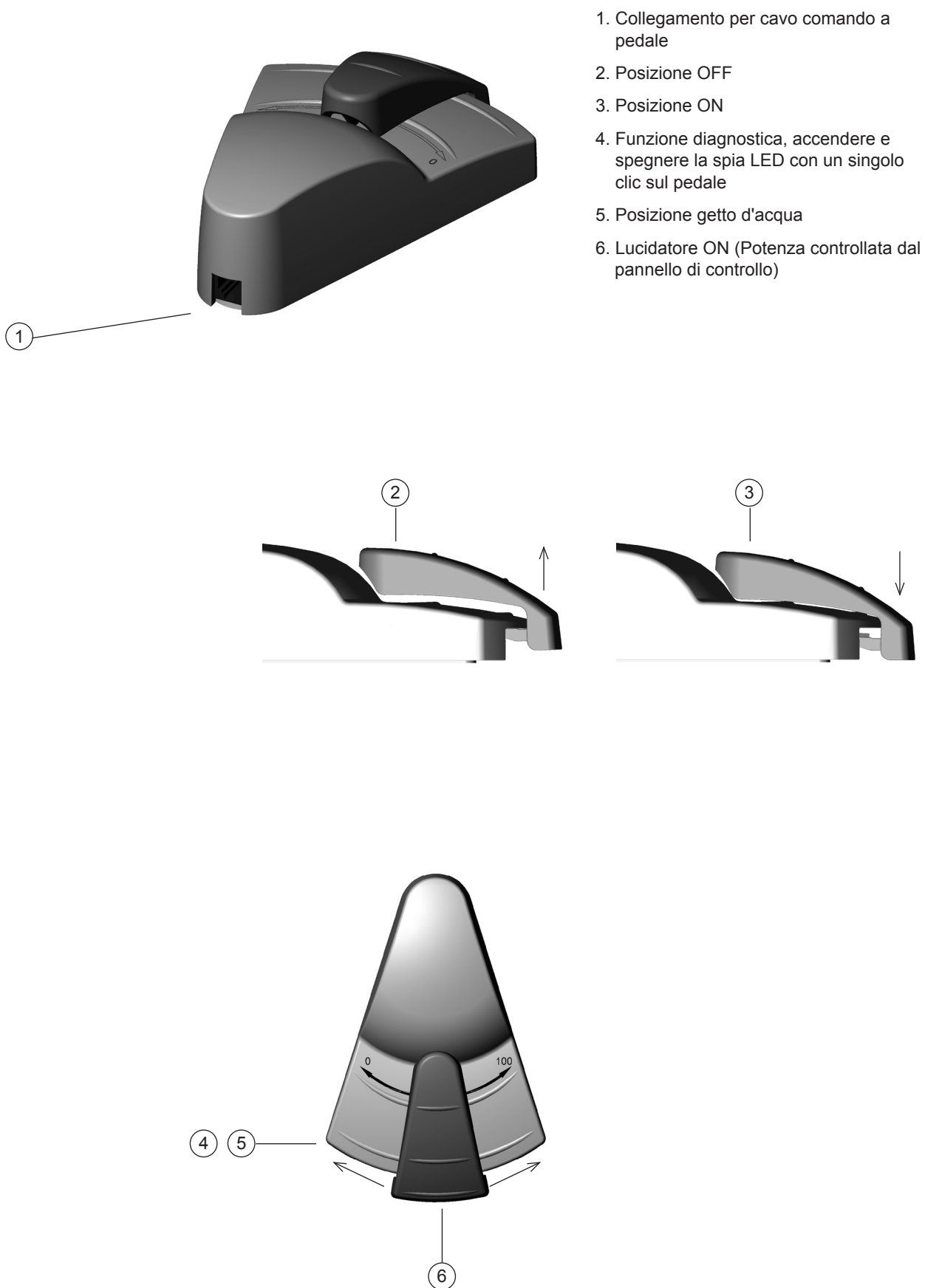
1. Ingresso alimentazione CA
2. Portafusibile
3. Giunto del tubo dell'aria
4. Giunto del tubo dell'acqua (opzionale)
5. Connessione comando a pedale
6. Targhetta tipo

## 2.2 Pannello controllo



1. Tasto pulizia
2. Tasto accensione
3. Tasto spegnimento
4. Tasto spurgo aria
5. Tasto modalità funzionamento 2 = potenza 60%
6. Tasto modalità funzionamento 3 = potenza 100%
7. Indicatore standby
8. Indicatore accensione
9. Indicatore getto d'aria (lucidatore)
10. Indicatore getto d'acqua (lucidatore)
11. Indicatore spurgo aria
12. Indicatore modalità funzionamento 2
13. Indicatore modalità funzionamento 3
14. Indicatore modalità pulizia

## 2.3 Comando a pedale

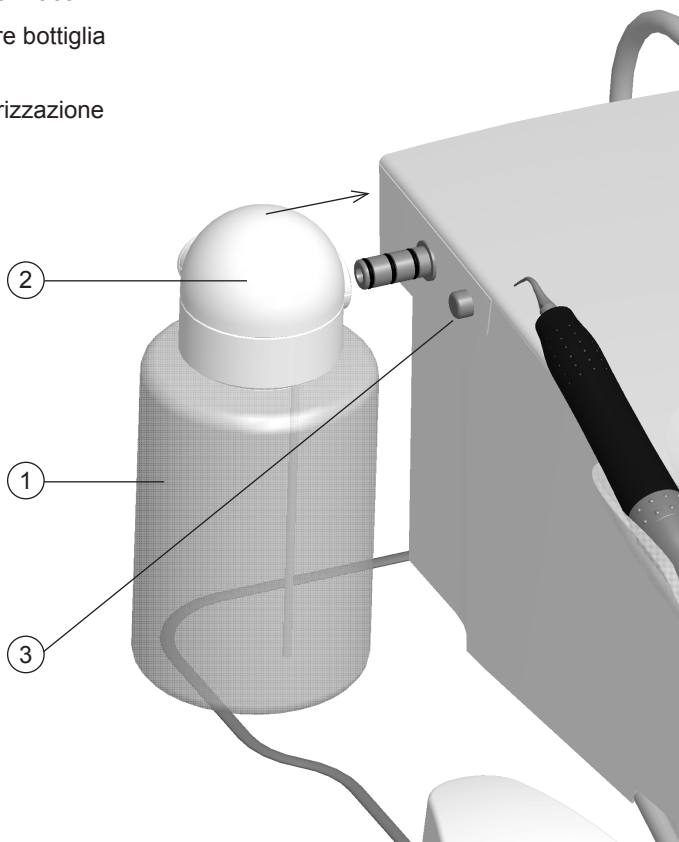


## 2.4 Bottiglia farmaco (opzionale)

LM-ProPower dispone di un sistema dosatore di farmaci che rende il dispositivo indipendente da un collegamento fisso a una presa d'acqua. La bottiglia di farmaco può essere utilizzata per soluzioni farmacologiche o per comune acqua pulita.

L'unità contiene un compressore d'aria alimentato elettricamente. Durante il funzionamento dell'apparecchiatura, l'aria compressa spinge il fluido dalla bottiglia attraverso il tubo, il manipolo e la punta/ugello.

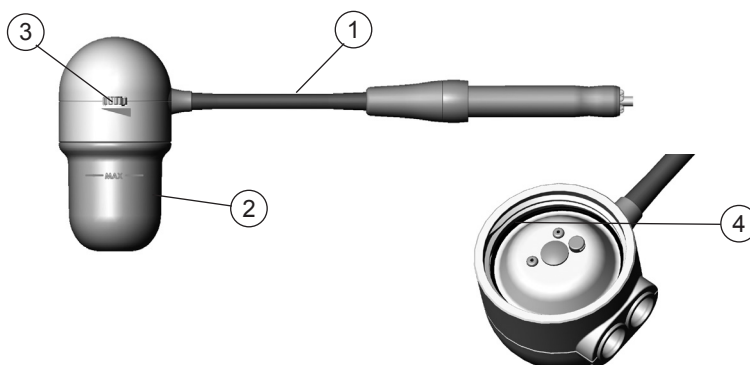
1. Bottiglia farmaco
2. Connettore bottiglia
3. Pulsante depressurizzazione



LM-ProPower può essere fornito con il sistema dosatore di farmaci o con connessione fissa alla presa d'acqua, senza la bottiglia e il connettore.

## 2.5 Lucidatore AirLED

1. Tubo AirLED
2. Contenitore polvere
3. Controllo acqua
- 4 O-ring (montato sul coperchio)



## 2.6 Simboli sul dispositivo



Purga ad aria



Tasto modalità funzionamento 2 = potenza 60%



Modalità di funzionamento 3 = potenza 60 o 100%



Modalità getto d'acqua



Modalità getto d'aria



Funzione pulizia automatica



Acceso



Spento



Esempio di targhetta tipo. La targhetta tipo è collocata sul retro dell'unità scaler.

CLASSIFICATO



Apparecchiatura medica elettrica classificata da ETL riguardo a scosse elettriche, incendi, rischi meccanici e altri specificati in base agli standard di sicurezza ANSI/AAMI ES 60601-1 e CAN/CSA C22.2 No 60601-1:08



Attenzione



Consultare i documenti allegati.



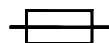
Etichetta di conformità con indicazione dell'obbligo di osservare la Direttiva in materia di dispositivi medici 93/42/CEE. 0537 è il numero ID dell'organismo di certificazione: VTT



Resiste a temperature di autoclave di 135°C (275°F).



Parti applicate di tipo B in base al grado di protezione contro le scosse elettriche.



Fusibile



Entrata



Uscita



Non gettare l'apparecchiatura nei rifiuti domestici. Utilizzare i sistemi di restituzione e di raccolta disponibili a seconda del paese per lo smaltimento del prodotto. Il dispositivo può anche essere restituito al produttore per lo smaltimento.

## 3 Installazione

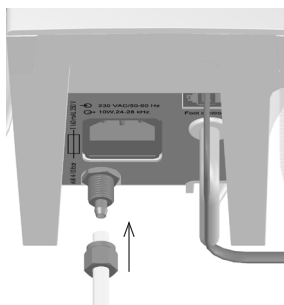
### 3.1 Istruzioni generali di installazione

#### Checklist

- Posizionare l'unità in posizione orizzontale con i manipoli nei supporti e i tubi volanti.
- Posizionare l'unità in modo che l'aria possa circolare su tutti i lati e al di sotto di essa. Non collocare l'apparecchio vicino a fonti di calore.
- Evitare di posizionare il dispositivo nelle immediate vicinanze di fonti di radiazioni elettromagnetiche, ad esempio un'apparecchiatura elettrochirurgica.
- Collegare il cavo al comando a pedale e al lato posteriore dell'unità.

#### Collegare alla presa d'aria

1. Verificare che la presa d'aria possa essere chiusa.
2. Verificare che la pressione dell'aria sia conforme ai dati della sezione di Dati tecnici a pagina 25.
3. Utilizzare solo aria compressa asciutta e filtrata.
4. Svitare il dado dal raccordo e inserire sul tubo.
5. Inserire il tubo sul raccordo di aggancio.



6. Serrare il dado saldamente e assicurarsi che il tubo sia correttamente collegato all'unità.
7. Collegare l'altra estremità del tubo alla presa d'aria.



#### Attenzione

Non collocare il dispositivo nelle vicinanze di fonti di calore. Il calore eccessivo potrebbe danneggiare l'elettronica.



#### Attenzione

Rivolgersi ad un tecnico qualificato per collegare l'unità alla presa d'aria. Utilizzare solo aria compressa asciutta e filtrata.

## 3.2 Versione per acqua del rubinetto (opzionale)

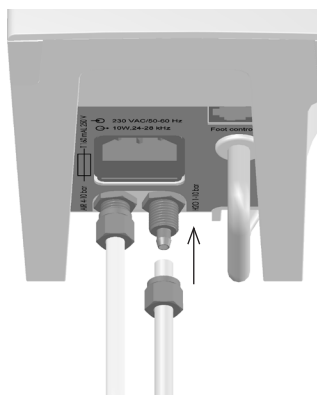
### Collegare alla alimentazione idrica



#### Attenzione

Rivolgersi ad un tecnico qualificato per collegare l'unità alla presa d'acqua.

1. Verificare che il collegamento idrico possa essere interrotto.
2. Verificare che la pressione dell'acqua sia conforme ai dati della sezione di Dati tecnici a pagina 25.
3. Verificare che il collegamento idrico rispetti i requisiti medici di igiene.
4. Svitare il dado dal raccordo e inserire sul tubo.
5. Inserire il tubo sul raccordo di aggancio.
6. Serrare il dado saldamente e assicurarsi che il tubo sia correttamente collegato all'unità.
7. Collegare l'altra estremità del tubo alla presa d'acqua.



## 3.3 Istruzioni generali di installazione, continua



#### ATTENZIONE

L'unità deve essere collegata a una presa di alimentazione CA fornita di presa a terra di protezione. USA e Canada: Il cavo di alimentazione e la spina devono essere classificati come di "Tipo ospedaliero".

- Verificare che la tensione sul lato posteriore corrisponda a quella della presa di corrente CA.
- Verificare che la presa di alimentazione CA sia dotata di una presa a terra di protezione.
- Collegare il cavo di alimentazione all'unità e alla presa di alimentazione CA.  
Tutti gli indicatori si illuminano per un breve periodo durante l'autoverifica dell'unità.
- L'unità è in standby quando la spia verde è illuminata.

## 4 Istruzioni di funzionamento

### Preparazioni (versione bottiglia)

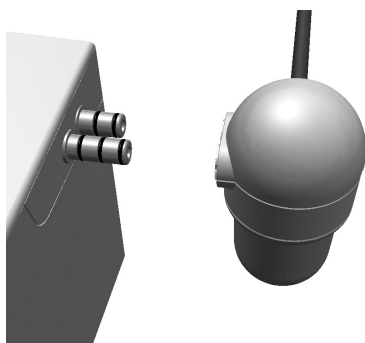
1. Riempire la bottiglia con acqua o con la soluzione farmacologica in base all'elenco dei Farmaci che possono essere utilizzati, indicati a pagina 26.
2. Avvitare il connettore alla bottiglia e inserirlo nel connettore. Vedi figura alla sezione 2.4
3. Controllare che l'unità sia collegata alla presa d'aria, con il cavo di alimentazione connesso, che sia in modalità stand-by e che la spia verde sia illuminata.

### 4.1 Generale

1. Svitare il contenitore della polvere dal tappo e riempirlo con LM-ProPower fino a MAX.



2. Riavvitare il contenitore sul tappo.
3. Collegare il tappo del contenitore della polvere ai connettori sul lato destro dell'unità.



4. Collegare la bottiglia del farmaco all'unità, vedi istruzioni nella sezione 2.4 (versione bottiglia).



#### Nota

Per una prestazione ottimale, utilizzare polvere per lucidatura ad aria originale LM-ProPower.



#### Attenzione

È importante che il contenitore della polvere sia correttamente serrato prima di attivare il lucidatore.

Non lasciare polvere nel contenitore nel fine settimana o durante le ferie o in qualsiasi altro periodo nel quale il dispositivo non viene utilizzato per diversi giorni.



**Attenzione**

È importante che il lucidatore non venga attivato prima di montare l'ugello.

**Attenzione**

Quando si inserisce l'ugello, è importante serrarlo fino a quando non si ferma.

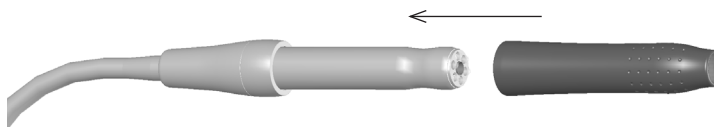
**Nota**

La modalità di funzionamento 2 ha circa il 60% della potenza di lucidatura rispetto alla modalità 3 (100%).

**Attenzione**

È importante eliminare l'aria dal manipolo del lucidatore dopo ciascun trattamento per evitare l'occlusione.

5. Far scorrere delicatamente l'ErgoGrip sul manipolo del lucidatore.



6. Avvitare in senso orario l'ugello del lucidatore sul manipolo. Stringere fino a quando non si ferma.



7. Accendere il lucidatore premendo il pulsante ON sul lato frontale dello scaler. La spia blu del lucidatore si illumina.
8. Gli indicatori accanto alle modalità di funzionamento lampeggiano per ricordare che deve essere selezionata una modalità di funzionamento. Se invece lampeggiano diversi indicatori blu, controllare che i pezzi del lucidatore siano collegati. Se il problema persiste, consultare la sezione risoluzione dei problemi. Scegliere la modalità di funzionamento 2 o 3 premendo il tasto corrispondente sulla tastiera (vedi nota).
9. Una seconda pressione del tasto ON attiva la modalità getto d'aria per la pulizia con solo aria.
10. Una terza pressione del tasto ON attiva la modalità di pulizia getto d'acqua. Dall'ugello non uscirà polvere, ma solo acqua e aria. La modalità getto d'acqua può essere attivata premendo il pedale nella posizione più a sinistra.
11. Premendo il tasto ON ripetutamente, sarà possibile passare dalla modalità lucidatura normale, a getto d'aria o getto d'acqua.
12. Regolare il flusso d'acqua per una prestazione ottimale
- Dirigere il manipolo verso la bacinella e sulla vaschetta. Premere l'interruttore a pedale per attivare il lucidatore e regolare il flusso dell'acqua sul contenitore della polvere, vedi descrizione dispositivo.
  - Tenere l'ugello del lucidatore a circa 1 cm (0,4 pollici) dal fondo della vaschetta e premere il pedale per attivare il lucidatore.
  - Ridurre lentamente il flusso dell'acqua fino a quando la polvere non inizia a accumularsi sulla superficie come una macchia bianca.
  - Aumentare il flusso dell'acqua fino a far scomparire la macchia. Il lucidatore ad aria è ora bilanciato per una prestazione ottimale.
13. Eseguire un trattamento di lucidatura seguendo le indicazioni contenute nella sezione "Come utilizzare il lucidatore" alla pagina successiva.

## Pulizia a gettod'acqua

Premendo il pedale nella posizione più a sinistra viene attivata la modalità di pulizia "Getto d'acqua" e dall'ugello non uscirà polvere, ma solo acqua e aria.

## Polvere lucidante

La polvere lucidante viene controllata sul pannello di controllo.

## Funzione di pulizia rapida ad aria

Con la modalità lucidatore attiva, una pressione del pulsante "AP" pulirà ad aria il manipolo per alcuni secondi. Pulire con aria il manipolo dopo ciascun trattamento per prevenire ostruzioni. Se non viene effettuata la pulizia ad aria, l'indicatore vicino al tasto AP lampeggerà per ricordarlo. Eseguire la pulizia ad aria azzera la funzione di promemoria.

## Come utilizzare il lucidatore AirLED

**La lucidatura è indicata per le seguenti procedure:**

- Rimozione efficace di macchie difficili e placca dentale.
  - Pulire i denti prima dello sbiancamento.
  - Pulire i pozzi e le fessure prima del posizionamento del sigillante.
  - Pulire le superfici prima di qualsiasi procedura di incisione con acido o incollaggio.
  - Pulire ortodonticamente denti con bande o bracket.
  - Pulizia impianti.
1. Paziente e operatore devono indossare occhiali protettivi. Le lenti a contatto non devono essere consumate e si deve fornire una protezione oculare adeguata.
  2. Il getto deve essere tenuto costantemente in movimento descrivendo piccole circonferenze. Non deve essere diretto troppo a lungo verso lo stesso punto. L'ugello deve essere tenuto a circa 3 mm (0,12 pollici) dalla superficie.
  3. Il lucidatore è più efficace quando il getto viene diretto verso il dente, anche se la nebulizzazione deve essere lontana dalla gengiva e verso il dente.
  4. Devono essere lucidati solo uno o due denti alla volta, eseguendo frequenti risciacqui. Un efficiente sistema di evacuazione intraorale impedisce un eccessivo accumulo di liquido e aumenterà il comfort del paziente. È richiesto un breve periodo di apprendimento da parte dell'operatore, come per qualsiasi nuova tecnica, per essere in grado di ottenere l'angolazione ideale, la protezione dei tessuti molli e un trattamento efficace.

## Dopo il trattamento

1. Senza rimuovere l'ugello, posizionare il manipolo lucidatore sulla vaschetta e premere il tasto di pulizia "AP".
2. L'aria del lucidatore pulisce il manipolo per alcuni secondi.
3. Dopo il ciclo di pulizia, svitare l'ugello dal manipolo.
4. Lavare l'ugello in un bagno ad ultrasuoni (40-50 ° C), per almeno 3 minuti, prima della pulizia / sterilizzazione. Se non fosse possibile la pulizia ultrasonica, lavare l'ugello in acqua calda.
5. Premere delicatamente l'ErgoGrip nella parte superiore e al tempo stesso far scorrere il manipolo. Non stringere troppo forte l'ErgoGrip poiché ciò potrebbe rendere difficile la rimozione.
6. Rimuovere il contenitore della polvere.
7. Prima di rimuovere la bottiglia del farmaco, premere il pulsante di depressurizzazione.
8. Estrarre la bottiglia del farmaco dal dispositivo (versione bottiglia).
9. Pulire e sterilizzare il dispositivo / componenti in base alla sezione Pulizia e manutenzione a pagina 19-21.



### ATTENZIONE

La lucidatura NON deve essere effettuata su pazienti che:

- Seguono una dieta povera di sodio.
- Soffrono di insufficienza renale.
- Soffrono di patologie respiratorie croniche.
- Seguono una terapia a lungo periodo di steroidi o diuretici.



### ATTENZIONE

Soprattutto quando si utilizza polvere di bicarbonato di sodio per la pulizia, la nebulizzazione non deve mai essere diretta verso il solco gengivale o sul margine gengivale, in quanto ciò può causare abrasioni dei tessuti gengivali e / o l'estensione delle tasche parodontali, con complicanze cliniche. Si deve prestare attenzione nel trattare superfici quali la dentina, il cemento della radice e le otturazioni in composito.



### Attenzione

È importante pulire ad aria il manipolo dopo ciascun trattamento per evitare l'ostruzione.

La pulizia ad aria deve sempre essere effettuata con l'ugello del lucidatore montato sul manipolo.

Non lasciare polvere nel contenitore nel fine settimana o durante le ferie o in qualsiasi altro periodo nel quale il dispositivo non viene utilizzato per diversi giorni.

# 5 Pulizia e manutenzione

## 5.1 Procedure generali di pulizia



**Nota**

Aprire completamente il flusso dell'acqua prima di eseguire il ciclo di pulizia.



### Funzione di pulizia rapida ad aria

Con la modalità lucidatore attiva, una pressione del pulsante "AP" pulirà ad aria il manipolo per alcuni secondi. Pulire con aria il manipolo dopo ciascun trattamento per prevenire ostruzioni.

### Funzione pulizia automatica

1. Assicurarsi che il controllo dell'acqua sia completamente aperto, poi collocare il manipolo del lucidatore sulla bacinella e avviare il ciclo di pulizia con il tasto di pulizia "C".
2. Il ciclo di pulizia inizierà e si fermerà automaticamente dopo 80 secondi.



### Pulizia del dispositivo/componenti

Pulire con un panno morbido e utilizzare un disinfettante per superfici plastiche resistenti.






**Attenzione**



La pulizia automatica deve sempre essere effettuata con l'ugello del lucidatore montato sul manipolo.

Rivestimento e pannello di controllo	
Tubo lucidatore	

### Lavare a 65°C max

Contenitore polvere	
Bottiglia farmaco	
Tappo per bottiglia farmaco	

Sterilizzare in autoclave a vapore a 134°C (max. 135°C) per almeno 3 minuti.

Ugello lucidatore	
LM-ErgoGrip Focus LED	

**Nota**

Aprire completamente il flusso dell'acqua prima di eseguire il ciclo di pulizia.

**Attenzione**

Non sterilizzare gli accessori dello scaler con calore secco o autoclavi chimiche. Ciò potrebbe danneggiare il materiale. Non immergere il manipolo in alcun fluido.

## 5.2 Procedura di pulizia consigliata

### Inizio della giornata

Eseguire il ciclo automatico di pulizia con acqua pulita. Vedi istruzioni a pag. 21.

### Dopo ciascun trattamento

- Per evitare ostruzioni, eliminare l'aria dal manipolo del lucidatore dopo ciascun trattamento. Vedi istruzioni a pag. 18.
- Eseguire il ciclo automatico di pulizia con acqua pulita. Vedi istruzioni a pag. 19.
- Pulire il rivestimento, il pannello di controllo, i manipoli e i tubi con un panno morbido. Usare un disinfettante per superfici plastiche resistenti.
- Lavare l'ugello in un bagno a ultrasuoni (40-50°C), per almeno 3 minuti, prima della pulizia/sterilizzazione. Se non fosse possibile la pulizia ultrasonica lavare l'ugello in acqua calda.
- Lavare l'ErgoGrip, l'ugello e l'autoclave secondo la prassi della clinica.

### Fine della giornata

- Eseguire il ciclo automatico di pulizia con acqua pulita. Vedi istruzioni a pag. 19.
- Rimuovere e lavare la bottiglia del farmaco, il tappo e il contenitore della polvere a una temperatura massima di 65°C.
- Pulire il tappo del contenitore della polvere con un panno morbido. Usare un disinfettante per superfici plastiche resistenti.

**Settimanalmente (versione bottiglia)**

- Eseguire il ciclo automatico di pulizia con una soluzione detergente antimicrobica nella bottiglia. Vedere le istruzioni a pagina 19. Si consiglia di utilizzare una bottiglia a parte per la soluzione detergente. Per quanto riguarda i tempi di applicazione del detergente, seguire le istruzioni fornite dal produttore.
- Prima del trattamento del paziente; per risciacquare le linee dalla soluzione detergente, inserire acqua pulita nella bottiglia ed eseguire il ciclo automatico di pulizia fino a quando dai manipoli non fuoriesce acqua pulita.

## 5.3 Manutenzione

**Cavo di alimentazione**

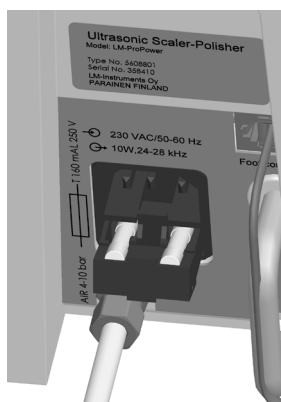
Ispezionare il cavo di alimentazione, i cavi e il tubo del manipolo quotidianamente per verificare che l'attrezzatura sia in buone condizioni, senza danni meccanici.

**O-ring** (connettori bottiglia e contenitore polvere, ugello lucidatore)

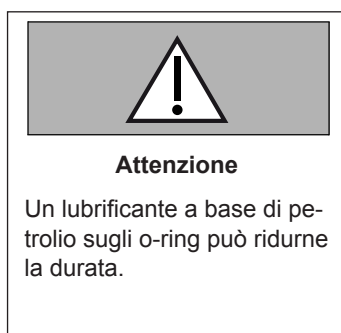
Lubrificare regolarmente gli O-ring con un lubrificante a base di glicerina solubile in acqua. È possibile utilizzare anche vasellina, anche se potrebbe ridurre la durata degli O-ring.

**Sostituzione dei fusibili**

1. Scollegare il cavo di alimentazione dalla presa di alimentazione CA e dall'apparecchio.
2. Aprire il portafusibile sul lato posteriore dell'unità.



3. Controllare se i fusibili sono danneggiati. Sostituire i fusibili danneggiati con altri nuovi. Verificare che le specifiche del fusibile siano compatibili con la sezione Dati tecnici a pagina 25.
4. Chiudere il portafusibile.



## 6 Risoluzione dei problemi AirLED

Tipo di problema	Vedi
<b>A.</b> L'unità non risponde e non si accendono le luci sul pannello di controllo	Pagina 22
<b>B.</b> Lampeggiano delle luci sul pannello di controllo	Pagina 23
<b>C.</b> Difficoltà nel rimuovere l'ErgoGrip	Pagina 23
<b>D.</b> Luce LED debole o non presente	Pagina 23
<b>E.</b> Il pannello di controllo non risponde quando si preme il tasto ON	Pagina 24
<b>F.</b> Flusso d'acqua non presente o insufficiente	Pagina 24
<b>K.</b> Flusso polvere insufficiente o non presente	Pagina 24
<b>H.</b> Fuoriesce acqua dal fondo del dispositivo sul tavolo	Pagina 24

### **A. L'unità non risponde e non si accendono le luci sul pannello di controllo**

1. Controllare che il cavo di alimentazione sia collegato correttamente e ricontrollare la tensione (120V/230V).
2. Controllare il fusibile e sostituirlo se necessario. Vedi sezione Manutenzione del manuale d'uso.
3. Verificare che la presa e il pannello dei fusibili della clinica funzionino correttamente.
4. Se il problema persiste, contattare il proprio rivenditore per ottenere assistenza e indicare il Codice di errore E-X02.

## B. Lampeggiano delle luci sul pannello di controllo

Cinque spie blu sul pannello di controllo lampeggiano contemporaneamente	Controllare che il cavo del comando a pedale sia collegato ad entrambe le estremità e non sia danneggiato.
La spia blu accanto al tasto P lampeggia alternativamente ad altre tre spie blu sul pannello di controllo.	Controllare che il tubo del lucidatore sia collegato correttamente ai connettori. Assicurarsi che sia inserito fino in fondo.
Due spie gialle lampeggiano alternativamente.	La modalità di funzionamento non è stata selezionata. Selezionare la modalità di funzionamento premendo uno dei tasti accanto alle spie gialle.
La spia vicino al tasto AP lampeggia due volte e si ferma.	Il dispositivo ricorda la necessità di attivare il ciclo di pulizia del lucidatore premendo il tasto AP. Fare riferimento al manuale d'uso per i dettagli.
La spia vicino al tasto C lampeggia continuamente.	La funzione di pulizia è stata attivata. Attendere che il processo di pulizia sia terminato e la spia smetta di lampeggiare.

## C. Difficoltà a rimuovere l'ErgoGrip dal manipolo

1. Premere l'ErgoGrip delicatamente vicino alle lenti e al tempo stesso girare e far scorrere il manipolo.
2. Se il problema persiste, sostituire l'ErgoGrip.

## D. Luce LED debole o non presente

1. Controllare che le lenti dell'ErgoGrip siano pulite. Pulire o sostituire se necessario.
2. Nel caso di un tubo del lucidatore aggiuntivo, provare a sostituire il tubo del lucidatore.
3. Se il problema persiste, contattare il proprio rivenditore per ottenere assistenza e indicare il Codice di errore E-P03.

**E. La spia verde nella parte inferiore del pannello di controllo è accesa, ma il dispositivo non risponde quando si preme il tasto ON**

1. Controllare che il tubo del lucidatore sia collegato correttamente, ovvero che il tappo del contenitore della polvere sia saldamente inserito sul connettore. Controllare che gli o-ring sul connettore siano in buone condizioni. Sostituire gli o-ring se usurati. Gli O-ring possono essere lubrificati con un lubrificante a base di glicerina.
2. Nel caso di un tubo del lucidatore aggiuntivo, provare a sostituire il tubo del lucidatore.
3. Se il problema persiste, contattare il proprio rivenditore per ottenere assistenza e indicare il Codice di errore E-X02.

**F. Flusso acqua insufficiente o non presente**

1. Controllare che la modalità getto d'aria non sia stata attivata, ovvero che la spia blu accanto alla goccia d'acqua barrata non sia accesa. Se accesa, premere il tasto P.
2. Aprire completamente il controllo dell'acqua sul tappo del contenitore della polvere.
3. Se l'unità dispone di una bottiglia d'acqua: Verificare che il farmaco / bottiglia d'acqua sia collegato correttamente, ovvero che il tappo sia serrato e correttamente inserito sul connettore. Controllare che gli o-ring sul coperchio e sul connettore siano in buone condizioni. Sostituire gli o-ring se usurati. Gli O-ring possono essere lubrificati con un lubrificante a base di glicerina (o vasellina).
4. Se le unità sono collegate con l'acqua del rubinetto: Controllare che il tubo dell'acqua del rubinetto sia collegato correttamente al retro del dispositivo e che il sistema dell'acqua del rubinetto sia correttamente funzionante (rubinetto / valvola aperta ed eventuale filtro OK).
5. Delicatamente controllare che l'ugello sia completamente serrato.
6. Nel caso di un ugello addizionale, sostituire l'ugello.
7. Se il problema persiste, contattare il proprio rivenditore per ottenere assistenza e indicare il Codice di errore E-P04.

**G. Flusso polvere insufficiente o non presente**

1. Controllare che ci sia polvere nel contenitore.
2. Nel caso di un ugello aggiuntivo, sostituire l'ugello. Un ugello otturato può essere pulito in un bagno ultrasonico o in acido citrico.
3. Svitare e rimuovere il contenitore della polvere, l'ugello e l'ErgoGrip e soffiare aria compressa nel manipolo.
4. Se il problema persiste, contattare il proprio rivenditore per ottenere assistenza e indicare il Codice di errore E-P01.

**H. Fuoriesce acqua dal fondo del dispositivo sul tavolo**

1. Il dispositivo ProPower è dotato di un sifone che rimuove l'umidità dall'aria compressa proveniente dal compressore nella sala compressori della clinica. Il sifone condensa l'umidità dell'aria compressa in acqua che viene poi rilasciata nella parte inferiore del dispositivo. Normalmente non vi è acqua o solo una piccola quantità (poche gocce). Se la quantità di acqua è ingente, il compressore della clinica potrebbe richiedere una riparazione. Si prega di contattare il produttore o il rivenditore del compressore.



## 7 Dati tecnici

Produttore	LM-Instruments Oy PL 88 (Norrbyn rantatie 8) FI-21601 Parainen, FINLANDIA
Modello	LM-ProPower AirLED
Classificazione	EN60601-1: Classe 1, Tipo B 93/42 EU: Prodotti medici, classe IIa
L x L x A	270 x 110 x 165 mm (senza bottiglia e contenitore polvere)
Peso	3200 g
Voltaggio	100 Vac, 50-60 Hz 115 Vac, 50-60 Hz 230 Vac, 50-60 Hz
Fusibile primario	T500 mA, 250 V, Ø5x20 mm (100 Vac) T400 mA, 250 V, Ø5x20 mm (115 Vac) T200 mA, 250 V, Ø5x20 mm (230 Vac)
Cavo di alimentazione	Separato con presa a terra di protezione
Consumo energetico	Max. 40 VA
Temperatura ambiente	Trasporto e stoccaggio da -40°C a 70°C (da -40°F a 158°F)
	Funzionamento da 10°C a 40°C (da 50°F a 104°F)
Umidità relativa	Trasporto e stoccaggio da 10% a 100%
	Funzionamento da 10% a 95%
Pressione somministro acqua (versione conn. ad acqua rubinetto)	1 - 10 bar (0,1–1,0 MPa, 14,5–145 PSI)
Consumo acqua	10 - 50 ml/min
Volume bottiglia (versione bottiglia)	500 ml
Pressione fornitura aria	4 - 10 bar (0,4 - 1,0 MPa, 58 - 145 PSI) Utilizzare solo aria compressa asciutta e filtrata.
Consumo aria	Max. 20 l/min
Capacità contenitore polvere	40 g

**L'installazione e la riparazione del prodotto devono essere eseguite solo da personale autorizzato dal produttore.**

### Farmaci che possono essere utilizzati

- Acqua pulita
- Cetilpiridinio cloruro
- Clorexidina
- Oli essenziali
- Perossido di idrogeno, 3% USP
- Iodopovidone, soluzione 10%
- Soluzione salina
- Estratto di sanguinaria
- Ipoclorito di sodio soluzione 1%



#### ATTENZIONE

Subito dopo l'uso di qualsiasi tipo di farmaco nella bottiglia, eseguire il ciclo automatico di pulizia con acqua pulita nella bottiglia, sia per lo scaler sia per il lucidatore, finché dai manipoli non fuoriesce acqua pulita.

## 8 Garanzia e dichiarazione di conformità

### 8.1 Termini di Garanzia

Le seguenti condizioni di garanzia si applicano alla vendita dei prodotti di LM-Instrument Oy (di seguito “Prodotti”) ad una società acquirente o a privati da parte di LM-Instruments Oy (di seguito: “Fabbricante”).

Il Fabbricante garantisce che i Prodotti sono esenti da difetti derivanti da materiali difettosi o dalla lavorazione per un periodo di ventiquattro (24) mesi dalla data di acquisto da parte del cliente, del rivenditore autorizzato dal Fabbricante (in seguito “Rivenditore Autorizzato”). Il periodo di garanzia è eccezionalmente di tre (3) mesi per prodotti il cui ciclo di utilizzo è inferiore ai 24 mesi a causa della normale usura a cui sono sottoposti, per esempio punte per scaler ad ultrasuoni, punte per endofile.

La presente garanzia non si applica ai prodotti o alle loro parti, che sono state oggetto di uso scorretto, improprio, negligenza o incidente o non sono stati collegati alla corretta alimentazione; che hanno subito alterazioni, modifiche o aggiunte senza il consenso scritto del Fabbricante; che sono stati installati o utilizzati inadempendo alle istruzioni di installazione, uso e manutenzione; che hanno subito una normale usura per l'utilizzo.

La garanzia copre solo ed esclusivamente Prodotti difettosi o parti difettose di Prodotto che vengono inviati EXW al Fabbricante per la riparazione o sostituzione.

L'azienda produttrice richiede che un reclamo scritto relativo al difetto stesso gli venga inviato unitamente al prodotto difettoso, attraverso il Rivenditore Autorizzato.

Una perizia del Prodotto o parte del Prodotto ritenuto difettoso, sarà eseguita dal Fabbricante che stabilirà l'esistenza o meno del difetto.

Il cliente deve contattare il Rivenditore Autorizzato da cui ha acquistato i prodotti per richiedere la riparazione o la sostituzione in garanzia, presentare una richiesta scritta e inviare il prodotto originale al Rivenditore Autorizzato.

La presente garanzia è nulla se la riparazione o la manutenzione vengono eseguite da personale non autorizzato dal fabbricante.

Qualsiasi prodotto non fabbricato dal Fabbricante dispone solo della garanzia, se del caso, offerta da chi lo ha prodotto.

La presente garanzia è l'unica offerta dal Fabbricante, che declina ogni altra responsabilità riguardo alla commerciabilità dei prodotti, idoneità per scopi specifici, garanzie e responsabilità, espressa o implicita, derivante dalla legge o di altro genere. Il Fabbricante non sarà in alcun caso responsabile per qualsivoglia danno generale, consequenziale o incidentale, perdita di utilizzo o perdita di profitti a causa della negligenza del Fabbricante o relativamente alla vendita, consegna, installazione, riparazione o uso dei Prodotti.

Il Fabbricante declina ogni responsabilità nei confronti del Rivenditore Autorizzato o del cliente o di qualsiasi altra persona per lesioni, perdita o danni di qualsiasi genere o natura, o eventuali danni riscontrati o rivendicati, o qualsiasi altra responsabilità derivante o attribuita dalla manipolazione, uso, funzionamento, manutenzione o riparazione di Prodotti da parte di persone diverse dal Fabbricante. La presente esclusione di responsabilità non si applica in conformità con la normativa sulla responsabilità dei prodotti in caso di lesioni personali e danni alle proprietà di oggetti di uso privato derivanti dai Prodotti.



**ATTENZIONE**

Non è consentita alcuna  
modifica del dispositivo.

## 8.2 Dichiarazione di conformità

Il produttore dichiara che  
l'unità LM-ProPower AirLED

Classe I, tipo B secondo EN60601-1 dotata di accessori originali è  
conforme ai requisiti essenziali della Direttiva sui dispositivi medici  
93/42/CEE con riferimento alle seguenti norme  
armonizzate:

IEC 60601-1, Terza edizione 2005

EN 60601-1: 2006


Classificazione Prodotti medici, classe IIa



## 8.3 Normativa EMC e dichiarazione del produttore

Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic emissions		
The LM-ProPower is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the LM-ProPower should assure that it is used in such an environment.		
Emission test	Compliance	Electromagnetic environment - guidance
RF emissions CISPR 11	Group 1	The LM-ProPower uses RF energy only for its internal function. Therefore, it's RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions CISPR 11	Class B	The LM-ProPower is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable	
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable	

Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic immunity			
The LM-ProPower is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the LM-ProPower should assure that it is used in such an environment.			
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment - guidance
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV contact ±8 kV air	±6 kV contact ±8 kV air	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30%.
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	±2 kV for power supply lines ±1 kV for input/output lines	±2 kV for power supply lines ±1 kV for input/output lines	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Surge IEC 61000-4-5	±1 kV differential mode ±2 kV common mode	±1 kV differential mode ±2 kV common mode	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines  IEC 61000-4-11	<5 % $U_T$ (>95 % dip in $U_T$ ) for 0,5 cycle  40 % $U_T$ (60 % dip in $U_T$ ) for 5 cycles  70 % $U_T$ (30 % dip in $U_T$ ) for 25 cycles  <5 % $U_T$ (>95 % dip in $U_T$ ) for 5 sec	<5 % $U_T$ (>95 % dip in $U_T$ ) for 0,5 cycle  40 % $U_T$ (60 % dip in $U_T$ ) for 5 cycles  70 % $U_T$ (30 % dip in $U_T$ ) for 25 cycles  <5 % $U_T$ (>95 % dip in $U_T$ ) for 5 sec	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the LM-ProPower requires continued operation during power mains i interruption, it is recommended that the LM-ProPower be powered from an uninterruptible power supply or battery.
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field  IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.
NOTE $U_T$ is the a.c. mains voltage prior to application of the test level.			

Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic immunity			
The LM-ProPower is intended for use in the electromagnetic environment specified below.			
The customer or the user of the LM-ProPower should assure that it is used in such an environment.			
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment - guidance
Conducted RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz to 80 MHz	3 V	Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the LM-ProPower including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter.
			<b>Recommended separation distance</b> $d = 1,2\sqrt{P}$
Radiated RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz to 2,5 GHz	3 V/m	$d = 1,2\sqrt{P}$ 80 MHz to 800 MHz
			$d = 2,3\sqrt{P}$ 800 MHz to 2,5 GHz
			were $P$ is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and $d$ is the recommended separation distance in metres (m).
			Field strengths from fixed RF transmitters as determined by an electromagnetic site survey, <sup>a</sup> should be less than the compliance level in each frequency range. <sup>b</sup>
			Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol: 
NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies.			
NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.			
<sup>a</sup> Field strengths from fixed transmitters, such as base stations fro radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters. an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the LM-ProPower is used exceeds the applicable RF compliance level above, the LM-ProPower should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed additional measures may be necessary, such as reorienting or relocating the LM-ProPower.			
<sup>b</sup> Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.			

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the LM-ProPower			
The LM-ProPower is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the equipment can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the LM-ProPower as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.			
Rated maximum output power of transmitter W	Separation distance according to frequency of transmitter m		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	da 800 MHz a 2,5 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23
For transmitters rated at a maximum output power not listed above, the recommended separation distance $d$ in metres (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where $P$ is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.			
NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.			
NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.			







# LMDental

## LM-Instruments Oy

PL 88 (Norrbyn rantatie 8)  
FI-21601 Parainen, Finlandia

Tel. +358 2 4546 400

Fax +358 2 4546 444

[info@lm-dental.com](mailto:info@lm-dental.com)

[www.lm-dental.com](http://www.lm-dental.com)



[www.lm-dental.com/Downloads](http://www.lm-dental.com/Downloads)

0314IT

9770057